

42/2/

@ 日本国特許庁(JP)

00 特許出願公開

平3-120468 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int. Cl. 5

識別配号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)5月22日

G 01 N 33/543 30/92

33/543

J 7906-2G

7621 — 2 G 7906 — 2 G

審査請求 未請求 請求項の数 14 (全16頁)

クロマトグラフアツセイ用多孔質膜装置およびその製法 60発明の名称

頤 平2-260290

29出 平 2(1990) 9月26日

優先権主張

アメリカ合衆国イリノイ 60048、リバテイビル、メイフ シャン・フアン・チン 何公発明 者

エア・ドライブ 1014番

アメリカ合衆国イリノイ 60044、レイク・ブラフ、シエ ジュリアン・ゴードン 四発 既 者

リダン・ロード 307番

アメリカ合衆国イリノイ 60061、パーノン・ヒルズ、オ 朗 ツンーフイ・ケイ・ヨ 個発 老

ースチン・コート 102番

アメリカ合衆国イリノイ 60064-3500、アポット・パー 頣 アポツト・ラボラトリ 人 の出

ク、ワン・アポット・パーク・ロード(番地の表示なし)

外1名 73代 理 人 弁理士 青 山 葆

ーズ

最終頁に続く

1.発明の名称

クロマトグラフアッセイ用多孔質膜装置およ ぴその製法

2.特許請求の範囲

- (1)温潤性の多孔質膜を水性溶媒ペースの接着 剤を用いて蚊膜の少なくとも1つの側面にて支持 体にラミネートし、生物学的に活性な試薬を接触 させてその試薬の活性を保持させていることを特 徴とする、参断アッセイに有用な固相装置。
- (2)多孔質線が二トロセルロースからなる請求 項(し)に記載の装置。
- (3)多孔質胶がポリピニリデンジフルオライド からなる請求項(1)に記載の装置。
- (4)接着剤がアドヒーシブリサーチ接着剤AS 73である請求項(2)に記載の装置。
- (5)多孔質膜に界面活性剤を含ませてある請求 項(1)に記載の装置。
- (6)界面活性剤が硫酸アルキルまたはスルホン 酸アルキル(アルキル鎖の炭素数は1~約16)か

らなる時水項(5)に記載の装置。

- (7)昇面活性剤が1-ペンタンスルホン酸、1 - ヘプタンスルホン酸、1-オクタンスルホン酸、 1-デカンスルホン酸、1-ドデカンスルホン酸 およびドデシル酸酸塩よりなる群から速ばれたも のである綾水項(6)に配載の装置。
- (8)放政の何何を水性溶媒ペースの接着剤を用 いてラミネートした、請求項(1)に記載の装置。
- (9)分析対象物の存在または量を決定するため の診断アッセイに有用な、ラミネートした温潤性 固相支持体の製造方法であって、
- (a)界面活性剤を約0.01%~約10%(v/v) の義度にて含ませた多孔質膜を、水佐溶媒ペース の接着剤を用いて支持体にラミネートし、ついで
- (b)紋膜中でその活性が保持されるように、紋 多孔質膜の特定部分に生物学的に活性な試薬を接 触させる
- ことを特徴とする方法。
- (10)界面活性剤が硫酸アルキルまたはスルホ ン酸アルキルからなる請求項(9)に記載の方法。

(11)紋多孔質膜のもう一方の側を水性溶媒ベースの披着剤を用いてラミネートする工程をさらに含む、鎌水項(9)に記載の方法。

(12)温潤性多孔質膜固相を用いて試料中の特 異的結合リガンドの存在または最を決定する方法 であって、

(a)約0.01%~約10%(v/v)の義度にて界面活性剤を含ませ、水性溶媒ペースの接着剤を用いて支持体にラミネートした温潤性多孔質膜の特定部分に、抜りガンドと結合し得るリガンドレセプターを固定化し、

(b)工程(a)の既の放特定部分を試料と接触させ てリガンド/リガンドレセプター複合体を接膜上 に生成させ、ついで

(c) 故複合体の存在または量を検出して分析対象物を測定する

ことを特徴とする方法。

(13)工程(b)の接触を、核膜を試料中に浸漬することにより行う請求項(12)に記載の方法。

(14)工程(b)の接触を、鉄膜の一端を試料と

一膜に付随する他の問題は、クロマトグラフィー中に流体が蒸発してしまうことである。 機械的強度を大きくし薫発を最小にするために、ミラール (Mylar)などの支持体物質にニトロセルロース膜をラミネートしている。 しかしながら、 そのようなラミネートに用いる接着剤は、しばしばニトロなルロースの観水性の性質に思影響を与え、時間の経過とともに不安定にする。ニトロセルロース 酸のラミネートに用いる幾つかの接着剤では、 酸の孔中での毛管流速の減少によって測定されるように、観水性の低下を引き起こすことがわかっている。

多孔質膜を支持体にラミネートすることにより 腹の観水性がなぜ失われるのか確かなことことは わかっていないが、接着剤から多孔質膜中へ成分 が拡散もしくは移動することにより観水性が失わ れるものと思われる。その機構がどのようなもの であれ、観水性が時間とともに失われることはの 変であり、本明細倉でも第4回および実施例した 記述してある。このことは、妥当な貯蔵期間にわ 放触させ、毛管作用により試料を放譲中を放特定 部分まで移動させることにより行う請求項(1 2) に記載の方法。

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、イムノクロマトグラフィーアッセイ 装置に有用な多孔質膜に関する。 さらに詳しくは、 疎水性を回避したラミネート化ニトロセルロース 該に関する。

(従来の技術および発明が解決しようとする課題) 多孔質膜、とりわけニトロセルロース膜は、精製、分析法および免疫診断などの生化学的手順に用いられている。よく知られているウエスタンブロッティングは一つの例に過ぎない。ニトロセルロース膜はまた、ヨーロッパ特許出願公開EP-A~229.428号明細書(アポット・ラボラトリーズ)に関示されているようなイムノクロマトグラフィーアッセイにも用いられている。

ニトロセルロース膜に付施する問題の一つは、 機械的強度が弱いことである。クロマトグラフィ

たって安定性を保持しなくてはならないので、 は 断アッセイを製造するに当たって選大な問題であ ェ

超額性を改善するために、際に温潤性を付与する。 る。 は度にである種の界面活性剤を拡膜に加えることもできるが、界面活性剤はまた放験上に存在する生物学的に活性な試薬を崩壊させることが知られている。たとえば、腹がタンパク質(たとえば抗体)を結合する能力は、診断的応用に重要である。それゆえ、腹がタンパク質に結合する能力とともに数の観水性の性質を保持したまま、界面活性剤を含ませた腹を提供することが、本発明の重要な側面である。

本発明の目的はまた、銀水性の性質を保持しながらニトロセルロース膜に機械的強度を付与する ラミネート法および物質を考案することにある。 本発明の他の目的は、ニトロセルロース膜の観水性を高め、広範囲のラミネート接着剤に対する安定性を付与するために、さらに界面活性剤を用いることにある。

(課題を解決するための手段)

一つの観点において、本発明は、温潤性の多孔 質膜を水性溶媒ペースの接着剤を用いて放販の少 なくともしつの側面にて支持体にラミネートし、 生物学的に活性な試工と接触させてその試工の活 性を保持させていることを特徴とする、診断アッ セイに有用な固相装置に関する。好ましくは、多 孔質膜はニトロセルロースからなり、接着剤は、ア ドヒーシブリサーチ(Adherive Research)AS 73からなる。製には、界面活性剤、舒ましくは 硫酸アルキルまたはスルホン酸アルキル(アルキ ル類の炭素数は1~約16)を含ませてよい。水 性溶媒ペースの接着剤を用い、酸の片側または両 側にてラミネートする。

他の観点において、本発明は、分析対象物の存在または量を決定するための診断アッセイに有用な、 ラミネートした起閥性固相支持体の製造方法であって、

(a)界面活性剤を約0.01%~約10%(v/v)の濃度にて含ませた多孔質敷を、水性溶媒ベース

ブターを固定化し、

(b)工程(a)の膜の特定部分を試料と接触させて リガンド/リガンドレセプター複合体を築積上に 生成させ、ついで

(c) 該複合体の存在または最を検出して分析対象物を測定する

ことを特徴とする方法に関する。

好ましい腹および界面活性剤は上紀の通りである。一つの態様においては、一方の側のみをラミホートし、腹を試料に浸液することにより致特定部分を試料と接触させる。他の態様においては、膜の一端を試料と接触させ、毛管作用により試料を放腹中を放料と接触させる。この態様においなは、膜の両側をラミネートする。いずれの場合は、リガンドノリガンドレセは、中ではいる。このがアイルを生成し得るトレーサーと接触させることにより行う。このシグナルは、コロイド結合体または同位体結合体の場合のように直接検出し得るものであっても、解案結合体を

の接着剤を用いて支持体にラミネートし、ついで (b)族膜中でその活性が保持されるように、該

多孔質版の特定部分に生物学的に活性な試薬を接触させる

ことを特徴とする方法を包含する。

好ましい数および界面活性剤は上記の通りである。好ましい支持体は、半関体のポリエステルまたはポリオレフィンプラスチックからなる。 本発明の方法には、水性溶媒ベースの接着剤を用いて鉄を孔質額のもう一方の側をラミネートする工程が含まれていてよい。 生物学的に活性な試薬は、酵素、または抗体や核酸などの結合相手であるのが好ましい。

最後に、本発明は、超脳性多孔質膜固相を用い て試料中のリガンドー分析対象物の存在または量 を決定する方法であって、

(a)約0.01%~約10%(v/v)の設定にて界面活性剤を含ませ、水性溶媒ベースの接着剤を用いて支持体にラミネートした温潤性多孔質膜の特定部分に、該リガンドと結合し得るリガンドレセ

用いて関節的に放出するものであってもよい。こ のシグナルは、目に見える色、化学ルミネセンス、 または蛍光であってよい。

以下、派付の図面を参考にしながら本発明をさ らに詳しく説明する。

第1図は、本発明の態様の一例を示す。改良された多孔質額(10)が、少なくとも一方の側で支持体(14)上にラミネートされている。この額(10)は、接着剤器(12)により支持体(14)に保持されている。本発明の多孔質額には界面活性剤が含まれており、この界面活性剤により該額に湿潤性が付与されるが、該額と接触している生物学的に活性な試薬の活性を摂なうことはない。

「生物学的に活性な試薬」には、酵素、核酸、および天然の形態で活性を有する他のタンパク質などが含まれる。好ましい態様における試薬は一般にタンパク質であるので、本明和音において「タンパク質」なる値はしばしば生物学的に活性な試薬の代わりに用いられる。しかしながら、本発明はタンパク質に関られるものではない。同様に、

タンパク質は終緊に固定化されてもよいし、また は単に終験と接触しているだけであってもよい。 終試薬が、終膜と接触し、界面活性剤が終展中に 存在しているときに、天然の活性を保持している ことが重要である。

本発明の多孔質原は、タンパク質を固相に接触させるかまたは固定化させて流体試料と接触させるような、数多くの生化学的方法において有用である。一つの系においては(第1 図参照)、核膜の一方の側においてのみラミネートし、反対側の表面上の特定部分(15)にタンパク質を適用し、流体を核反対側から接触させる。「ドットブロッティング」(ヨーロッパ特許出願公開EP-A-063.810号明細書参照)がこのタイプの方法の例である。

他の系においては(第2図参照)、膜を最終的に 両側でラミネートし、薄層クロマトグラフィーの ように流体を膜中を縦方向に流れるようにする。 数(10)を一方の側でラミネートし、タンパク質 を蚊膜上の特定部分(図示していない)上に固定化

観水性が充分であるが、流速が、辞媒フロントが 迅速な診断アッセイと矛類しない時間内(すなわ ち、10分未満、好ましくは5分未満)で結果を 視覚化させ得る長さ(すなわち、2~10cm)を検 切るようなものである場合にも膜は「観水性」であ るとされる。

加えて、腹がタンパク質を結合する能力が本発明にとって重要である。未処理膜は、おそらく疎水性のタンパク質残器を介して、おそらくは紋タンパク質と放腹との間のイオン相互作用または水素相互作用によりタンパク質を結合させる(二トロセルロースは、その硝酸塩基により部分的に負の荷電を有していることが知られている)。膜がタンパク質を結合させる相対的な能力は、タンパク質として抗体を用い、低知の一定量の分析対象物からシグナルの相対強度を決定する数多くの免疫学的方法により決定することができる。

タンパク質の膜への接触は、数多くの方法によ り行うことができ、たとえば乾燥法、架橋法、共 有結合付着法および吸着法などが挙げられるがこ し、第二の支持体(16)および接 利潤(18)からなる第二のラミネートを反対側に選用する。このタイプの方法の例は、ローロッパ特許出願公開で199.428号明細 中に紀報されている。

本明細書において甾葉に用いられる「根水性」お よび「温潤性」なる語は、「疎水性」の反対語として 互換的に用いている。「根水性」を測定するために 数多くの方法を用いることができる。本発明の好 ましい態様の膜は辞暦クロマトグラフィーのスト リップと氦似しているので、観水性はここでは溶 媒プロントが紋膜ストリップを微切る速度として 湖定される。ダーシーの法則(Darcy's lav)で溶 媒フロントが移動した距離を時間(t)と関係付け ることにより速度が得られる。一定距離(し)に対 しては、関連して測定を要するのは終フロントが Lに達するのにかかる時間である。親水性の相対 的な測定は、処理したラミネート膜の上記時間ま たは上紀時間に対する[毛管(vicking)]速度を未 処理のラミネート膜の毛管速度と比較することに より得られる。本発明の目的のためには相対的な

れらに限られるものではない。タンパク質はピペットから選用することができ、または一層好ましくは、ラミネートする前に前の特定部分上/中に噴出させることができる。タンパク質は、その活性が保持されている限り、固定化されてもよいし、または溶解フロントとともに移動してもよい。(1)降物質:

「多孔質膜」とは、毛管作用により液体が流れることのできる孔を育する膜状物質を意味する。膜の例としては、ニトロセルロース、焼結ポリエチレン、ポリプロピレンまたはポリピニリデンジフルオライド(PVDF)などの焼結プラスチックが挙げられる。多孔質膜は、約0.4マイクロメーター(「μェ」または「ミクロン」)~約10μεの範囲の種々の孔径で利用することができる。免疫診断のためには、大きな孔径(すなわち5με)が液体の流速が高く、より迅速なアッセイを行うことができるので現在のところ好ましい。

本発明のためには、好ましい多孔質膜はニトロ セルロースである。ニトロセルロース膜は、ゲル

特別平3-120468(5)

マン・サイエンスィズ(Gelaan Sciences)、アンアーバー、MI:ミリポア(Millipore)、ベッドフォード、MA:シュラヒャー・アンド・シュエル(Schleicher and Schuell:S&S)、キーン、NH:サルトリウス・ゲゼルシャフト・ミット・ベシュレンクター・ハフトゥング(Sartorius GabH)、ゲッチンゲン、西ドイツ:およびミクロン・セパレーションズ(Micron Separations, lnc.:MSI)、ウエストボロー、MAを含む数多くのところから市販されている。これらニトロセルロースの市販額は、約0.45μπ~約5μπの孔径を有する該を製造している。市販のニトロセルロース。下記のように、登録商標を有する界面活性剤を含まれていてよい。

P V D F 膜は、ミリポアから入手可能である。これらの膜もまた、約0.22~約2.0μ mの範囲の幾つかの孔径で入手することができるが、他の孔径も利用できるようになるかもしれない。P V D P は、一般にニトロセルロースに比べて疎水性が大きい。その結果、タンパク質を一層強固に

タンパク質が不活化されるので現在のところ好ま しい方法ではない。加えて、感圧ラミナを用いれ ば製造工程を簡略化することができる。感圧ラミ ナは、圧力をかけると畝に付着される。

本発明において有用なラミナとしては、ポリエ ステル駅(ミラールなど)、ポリオレフィン類およ び匹敵する引っ張り強度を育する同様のプラスチッ ク類が挙げられる。すでに記載したように、支持 体ラミナは、多孔質膜の機械的強度を増強し蒸発 を抑止するために用いる。第3図に示すように、 典型的なラミナは、接着性物質の鱧(1 2)でコー チィングされた支持体脳(14)からなり、紋接着 性物質の間(12)はさらにリリースライナー(2 0)で使われている。一般に、リリースライナー は紙、ポリエステルまたは同様の物質であり、シ リコーンや、接着剤が放りリースライナーにしっ かりと結合するのを防ぐ他の同様の物質のコーティ ングを有する。「移動(Transfer)接着剤」は、2 つのリリースライナー間にはさまれた技着剤周と して利用できる。これらは、支持体層を分離して

結合させるが、一般に温潤性は悪く、毛管速度も よくない。 観水化した生成物、ジュラボア(Dura pore)は、ミリボアから程々の孔径範囲で人手で 身る

(2)支持体ラミナ(Support Laminae):

本発明の目的に対して、「ラミネート」または「膜 ラミネート」なる語は、支持体に結合した概をい う。「ラミナ」なる語は、腰の結合している支持体 間をいい、関連する接着利潤および保護リリース ライナー(Protective release liner)を含む。

脱ラミネートの製造法の一つには、モノコート (Monokote)[トップ・フライト(Top Flight)、 シカゴ、ILより人手可]のような熱感ラミナを 使用することが含まれる。この特定の生成物を用 い、膜を支持体のそばに置き、表面に熱を加えて 2つの層を結合させる。この方法の有利な点は、 膜の根水性を保持するためにさらに界面活性剤を 必要としないことである。これは、妥当な貯蔵時 間にわたって安定のままである。しかしながら、 熱を加えることにより、臓にすでに結合していた

使用するのが好ましくないような特別の場合に用いることができる。

支持体の厚さが50~200mile、好ましくは 100~150mileのポリエステル支持体ラミナ が、容易に入手できるので現在のところ好ましい。 たとえば、そのようなラミナは、フレキシコン(P lexcon)、スペンサー、MAおよびアドヒーシブ ・リサーチ(Adheeive Research, Inc.)、グレ ンロック、PAから入手できる。

支持体ラミナを製造するには、一般に、リリースライナーの一つの表面上に接着性化合物をコーティングし、オーブン中で乾燥させる。ついで、この乾燥した接着剤を支持体層と接触させて支持体層を生成させる。

(3)接着剂:

接着剤は、シールズ(Shields.J.)のAdhesiva Handbook、第3版(改訂1985)中に記録され ており、一般に海媒中の钻着付与刺形と組み合わ せた接着性化合物からなる。接着性化合物として は、ポリメチルメタクリレートなどのアクリル樹 間、ゴム物質およびシリコーシ 脂などが挙げられる。他の接着性ポリマーおよび貼着付与剤は、 当業者に知られている。溶媒は有機ペースであっても水性ペースであってもよい。たとえば、第 I 扱に示したフレキシコン接着剤 V 2 3 は有機溶媒 ペースの(OSB)接番剤であり、フレキシコン V 9 5 および V 1 7 0、および 3 M # 3 9 6 6 そう である。対照的に、アデヒーシブリサーチ(AR) 接着剤 AS 7 3 (たとえば、製品 No. 7 2 7 9)、 カゼイン、ポリ酢酸ビニル(P V A)およびポリビ ニルビロリドン(P V P)は有用な水性溶媒ペース の(W S B A)接着剤である。

市販の接着剤の正確な組成についてはラミナ製造業者によって明らかにされないことがしばしばあるが、本発明は本明細書中に引用した容易に入手可能な接着剤を用いて行うことができ、これら接着剤は指定の製造業者からの数字で注文することができる。にもかかわらず、本発明の範囲は記載した特定の接着剤に限定されるものではない。

接着剤の例示を第【表に挙げてある。OSBフ

ルロースと良好な安定性を示した。

WBS接着刺から放出される水は腹に対しこのような有害な作用を及ぼさないが、WBS接着刺は水性試料と接触したときに溶解させ、その結果、脱ラミネートおよびラミネート被収の破壊を引き起こすと思われた。しかしながら、驚くべきことに、WBS接着刺は腹ラミネートの破壊を引き起こさずに首尾よく用いることができることがわかった。

盛熱モノコート製品中に含まれる接着剤もまた、

レキシコンラミネートは、ある程の二トロセルロ ースロットとはうまく機能した(すなわち、タン パク質の結合を示すシグナルを保持しながら、経 時的に改良された安定性を示す)が他のものとは うまく機能しなかったことに注意することが重要 である。特に、フレキシコンPMIOOCM/V 23/71PMO([71PMO]), py No. 1 NF3310-33A19901145&5=1 ロセルロースロットNo.4403/8260およ び8419/8921とはうまく機能したが、S &Sur | No. 4406 / 8221 および440 3/8221とはうまく機能しなかった。同様に、 フレキシコンラミナPMI50C/V23/ポリ SC-9(「ポリSC-9」)、ロットNo.7ZD3 546-93A209841はS&Sニトロセル ロースロットNo.6419/8921とはうまく 彼能したが、残りの3つのロットのいずれともう まく試験されなかった。対照的に、WBS接着剤 AR7279/AS73は、一般に、界面活性剤 を加えなくとも、ほとんどのプランドのニトロセ

試験したほとんどのニトロセルロースプランドに 対し安定であった。

(以下氽白)

		作 **		
15 5	専用の	数白した。	11-4:6	
(人型量)	界面溶性剂	特回济性和	被整	安定性
S	14.	<u>ಎ</u>	3つすべてを	BIF*
(MSI)	報酬		部	
טצ	光	ない	AR 7279/AS73	及符
(88.8 #4403/8180)	乾贖		レフキッコン 71PMO	授奉
		7	レンキシコン ポリ 509	¥.
o z	不明	# J	AR 7219/8513	京年
(S&S # 8419/8931)	42		レフキッコン 11PHO	良好
			フレキシコン ポリ SC9	見任
S	米	なし	AR 7279/AS73	用品
(S&S # 4406/8221)	作用		クレキシコン 11PMO	包
			フレキシコン ポリ SC9	ex ex
O Z	₹	# #	AB 7278/AS73	西田
(S&S #4403/8221)	板		レフキツロン 11PWO	慢如
			フレキシコン ポリ 509	不足
S	光	# 1	まつすべてを	ex Ex
(ナルトリウス)	軽散		製	
Z C	水	0.1% SDS	3つすべてを試験	日本
(サルトリウス)	能	0.1% PTAB > h	3つすべてを試験	古
NC OX	大學	0.1% \$08	3つずべてを試験	具件
(緶毈			
S C	不明	1#··	AR 1279/AS73	中国
(Y M 7 1)	標		フレキシコン ポリ SCS	¥ Ø
PVDP	おそらく	8.7% シアス タット	3っ十へてを以降	角杆
(า #	(おから)		
(注)本: 恭加した男	都加した界面活性剤は、 船理	品理路波の%(v/v)で示す。	これは、ニトロセルロースについては	については
等数2.5 3	E, PVDPES	、では密数0.97を掛け	展表 5.5 七、PVDFについては密数 0.8 7 を挙げるにとにより最終表式 (m/m)に収録する。	の行政は十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二
おいてがら	1446。 阿尔斯斯特人名英格兰	、夏のボイドが強、そのなかるなった。	5、とができる。奴役保護は、戦のボイドな者、その西氏、およいの圧撃の終しよって奴仗されるよって女子のようなな、女子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子の人子	A T C M K
なのない。	なれるこのお供りもますには、これが収穫を収穫を受けて次にすることができる。	とがたなる。		
**:安定性の関	届は、机水柱の柱	気の保存のなに絡んじた	**:安彦姓の野価は、机木柱の在覧の保持のみに基力にた行った。 すんたの[良氏な]奴科が必ず	以料料的
しも良好な	(結合シグナルを与	しも良好な結合シグナルを与えるとは限らない。		•

それゆえ、WSB接着剤は一般に、市販の「在 取の」ニトロセルロース既に対して安定なラミネ ートを生成する。しかし、使用可能なニトロセル ロースおよび支持体ラミナの複数の入手線を確保 するため、もっと多くの製品が安定に温潤性なら びにタンパク質結合能を保持するように、市販の ニトロセルロースを処理する方法を見出すことが 望まれる。それゆえ、ラミネート後にニトロセル ロースがOSB接着剤に対して疎水性になるのを 抑止し得るような界面活性剤を関発することを始 めた。

(4)界面活性剤:

君干驚くべきことではあるが、すべての界面活性剤が必ずしもタンパク質を結合する能力に影響を与えることなしに湿潤性のニトロセルロースを生成できるものではないことがわかった。一般に、タンパク質活性を許容し得る濃度で加えた界面活性剤は、膜の湿潤性に対して経時的に全くまたは治ど改 を示さなかった。第4図からわかるように、典型的なラミネートは、経時的な観水性の低

下として定義される不安定性を示した。ラミネートは妥当な貯蔵寿命を有していなければならないので、 酸の温潤性を保持することは必須である。 試験した多くの界面活性剤は、安定性を改善しなかったか、またはタンパク質への結合能力が低下したか、またはその両方がみられた。安定性が不良であること、またはタンパク質活性が不良であることは、いずれもラミネートを使用に違さないものにした。

加えて、驚くべきことに、界面活性剤を膜に適用するピヒクルもまた膜の安定性を改善する能力に影響を与えることがわかった。すべての界面活性剤がすべてのピヒクルに可溶なわけではないが、一般的に、水ピヒクルから適用した界面活性剤の方がイソプロパノールピヒクルから適用した界面活性剤の身はよりもうまくいった。界面活性剤の非限定的例示を第1度に挙げる。これらは、非イオン性、カチオン性、アニオン性、双性イオン性または、立動止剤として特徴付けられる。第1度にはまた、界面活性剤を適用するピヒクル、および膜がタン

パク質を結合する能力を保持しながら膜が緩時的に疎水性になるのを抑止する能力として測定される界面活性剤の効果の結果をも示す。結果は、処理膜が良好なタンパク質活性シグナルを示し、かつ安定な経時的毛管速度を保持した(額水性を保持したことを示すものとされる)場合にのみ「+」とした。第11 表中のデータはまた、下紀実施例中においても検討する。

(以下余白)

	脈	揪		
美国路際	7	≺ I	子類 ピヒクル	福
なし(コントロール)			, *	
なし(コントロール)			177a11-1 -	
ブルロニック(Pluronis)P-61	z.	-	. *	
720-20 L-101	z		1770K1-11 -	
720=>7 L-6112	z	-	1	٠
7 5 v - (1tner)110	(C)	8	*	
7 6 4 - 113	s	~	*	
71-4-111	s	~	1770K1-B -	
ソニル(Iony!)P\$1	z	•	イソプロパノール	
1-1 PB1	<	•	1770KI-1 -	
ゾニル PSP	<	~	インプロペノール -	
ゾニル PS0	z	-1	1770K1-1 -	
791-1	z	~	1750K1-1 -	
1-4991-1	z	-	4770K1-1 -	
1-アンルアルコール	z	-	477at1-4 -	•
10x42763-6	z	-	4770KJ-1 -	
ステアリルアルコール	z	-	4770KJ-4 -	
オーコテカコール	z	-	1770KJ-1 -	
7940-2	z		*	
カルス ひとせんかかかく	؈	-	1750K1-1 -	
アンモニウムBr				
ドチンルトリメチル	ပ	•	インプロペノールー・	
アンモニウムBr				
セチルジメチルエチル	ပ	•	インプロペノール -	
アンモニウム田ト				
To # 4 - 1 (Hantenate)				
DC-10 @1%	•	ın	. *	
**************************************		4	1770KJ-11 -	
AB#=#(Surfonyl)Fl 184	z	•	イソプロペノール -	
CHAPS	2	~	*	
リオクチルスルキサクシャート	<	•	1770K1-1 -	
アエロゾル(lerosol)-O T	<	~	4770x7-1 -	
7イーン(freet) - 2 0	×	•	*	
*************************************	z	•	+	
14 1 2 (Triton) X 4 0 5	z	•	*	
201X.74.64	z	•	· ★	
Brl;- 3 5	z	•	+	
ンプル		•	*	
ケッ何をアインにソ		-	- *	
スンテンスサギン教	<	•	+	
ヘンサンスやセン語	<	•	+	
キッチンスポーン製	<	•	+	
サセンスラケン製	<	~	*	
アナセンベラホン製	<	•	+	
ドデンル管機ナトリウム	4	~	+	
オクテルサルフェート	<	•	4770H1-1 -	
ドチセン表	<	•	1770x1-1 -	
シアスタット(Crastat) 18	S	-	+	
27779 1 LS	œ	-	1770K)-A -	

タイプの凡例: N=非イオン性、A=アニオン性、C=カチオン性、Z=双

イオン性、およびS=帯部防止

A手載の孔側: 1=BASFパーフォーマンス・ケミカルズ(Performance Chemicals)、パーシッパニー、NJ:2=1CITメリカ、ロイルミントン、DE:3=デュ・ボン、ウイルミントン、DE:4=ングマ・ケミカルズ、セントルイス、MO:5=マッキントリー・グルーブ(McIntrps Group,Ltd.)、シカゴ、1L:6=エアー・プロダクフ(Air Products)、アンシウン、PA:7=パイオ・ラド、リッチモンド、CA:8=ブンシウン、PA:7=パイオ・ラド、リッチモンド、CA:8=ブリカン・シアナミド(American Cyanmaid)、ポリマ

ウエイン、NJ:9ロアルドリッチ・ケミ

- プログクト部門、

≩

カル・カンパリー、 ころウキーキ

セルロースとPVDF膜の両方に対してうまく機能した。このクラスの帯電防止剤は以下、「シアスタット様」と称するが、トリメチルアンモニウムカチオン頭部に結合した非極性の類R」と、低級アルキル甚R』に結合した極性のアニオンとが対になったものである。R」としては、炭素数が8~約20の直鎖または分枝鎖が挙げられる。R」はまた、シアスタットLSのアミド残悪のような、他の置換器を育していてもよい。R』は、炭素数1~約5の直鎖または分枝鎖アルキル側鎖を表す。低性アニオンとしては、アニオン界面活性剤にみられるいかなるアニオンであってもよいが(上記)、硫酸塩が現在のところ好ましい。

何故、アニオン性アルキル籤酸塩と対になった カチオン性界面活性剤のように思われるこれらシ アスタット機剤では良い結果が出たのに、同様の カチオン性界面活性剤のブロマイド塩では失敗し たのかは完全にはわかっていない。しかしながら、 アルキル硫酸塩の有しているアニオン性界面活性 剤としての性質が重要な役割を果たしたものと思

故 🛮 表からわかるように、 2 つのクラスの界面 活性剤が誤の安定性を改善するのに成功したよう に思われる。第一のクラスは、水ビヒクルから避 用したアニオン性の界面活性剤である。アニオン 界面活性剤は、非極性の尾部に結合した負に荷電 した極性顧郎からなっている。極性の頭郎は、一 般に、硫酸塩、スルホン酸、リン酸塩、またはカ ルポン酸塩基からなる。非極性の尾部は、低して [~杓]6個の炭素原子を有する炭化水素置から なる。この尾郎は、分枝類であってもよいし直鎖 であってもよく、また他の非低性の配換基を有し ていてもよい。尾部の長さは1~約12炭素原子 であるのが好ましく、1~約8炭素原子であるの が最も好ましい。アニオン界面活性剤は、一般に ナトリウム塩またはカリウム塩として多くの入手 点から市販されている。好ましいアニオン界面活 性刺は、炭素数が1~8の硫酸アルキルまたはス ルホン酸アルキルである。

アニオン界面活性剤に加えて、帯電防止剤の一 っであるシアスタット(Cyastat)しSが、ニトロ

われる。このことは、比較的短い非極性尾部を有するアニオン性界面活性刺もまた非常に良い結果が得られるであろうことを示唆している。カチオン性界面活性剤のプロマイド塩が失敗したのは、イソプロパノールビヒクルのせいであることも考えられる。

使用する界面活性剤の濃度は、特定の界面活性剤に依存して0.01%~約10%(*/*)であってよい。一般に、ニトロセルロースに対しては、アニオン性界面活性剤は0.1%~約8%(*/*)の濃度で使用するのが好ましく、約0.25%~約3.5%(*/*)の濃度で使用するのが最も好ましい。PVDPはまず第一に疎水性がより大きいので、わずかに高い処理濃度(*/*)が好ましいが、変換係数が減少していることにより部分的に相殺される。最終的に好ましい濃度は約1.0%~約10%(*/*)であり、約2%~約5%(*/*)であるのが最も好ましい。

シアスタット様剤は、腹に依存して約0.01 %~約10%(v/v)の範囲の濃度で使用するのが 好ましい。ニトロセルロース度に対しては、これら剤の好ましい過度は約0.1%~約2.0%(♥/♥)であり、最も好ましい過度は約0.2%~約0.5%(♥/♥)である。PVDF設とともに用いる場合は、好ましい過度は約2%~約10%(♥/♥)の範囲であり、最も好ましい過度は約5%~約9%(♥/♥)である。最終過度(♥/♥)は、第1表の注に示したように、一定の変換係数により処理溶液過度(♥/♥)から得ることができる。

は酸した最終的な限には、特定の腹製造業者により用いられる専用の界面活性剤がいかなるものであっても、発明者らの手により加えられた界面活性剤で処理されたことにより失われるよりも少ない量の界面活性剤が含まれていた。それゆえ、アニオン性界面活性剤の濃度には、製造業者によって腹に加えられていたかもしれないアニオン性界面活性剤に対し的0.01~約3%の許容量が含まれている。これらは、5μπの市阪膜について行った抽出研究に基づいて評価され、下記の

界面活性剤はラミネート後(一方の側の)に膜に含ませることもできるが、ラミネート前に界面活性剤を含ませるのが好ましい。

無くべきことに、前の反対倒も同様の手順に従ってラミネートするごとができる。この場合、タンパク質の添加は第二のラミネートの前に必ずしておかなくてはならない。タンパク質の改変ではならない。タミネートに伴うタンパク質の皮管においるので、ラミネートに伴うタンパク質の皮管においた。同じ我のこのが考えられる。しかしたいから、本発明の方法および組成物を用いり、このでは、から、本発明の方法および組成物を用いり、このでは、から、本発明の方法および組成物を用いり、このではなり、イムノートできることがわかった。このでは、カートできることがわかった。 対象物質を下け、以料流体の表現をラミネートできる。 対象がさらに得られる。 質像をラミを接触さらいう利点がさらに得られる。 質像をラミを接触される。 関係できるに、一般に片方の小さなセクション(約1/4インチ)をラミネートしないまま残してお

本発明の装置を使用する方法もまた、上記で説

ように約0.01%~約11%(v/v)の範囲であった。

MSI

9.3%~11.3%

- - -

0,75%~2,2%

サルトリウス 0.01%~1.15%

シアスタットタイプの剤が膜製造業者により加えられていたかどうかは疑わしいので、この剤について掲げた%については同様の許容は行わない。 (5)方法:

本類明による数の製造方法については、上記説明および関連実施例から明白である。一般に、界面活性剤処理したニトロセルロースの全シートを一度にラミネートし、ついで所望の幅のストリップにカッティングする。シートを呼望のラミナからに注意しながら上記改上にプレスする。約7.0ポンド氏を加圧可能なローラーを用い、ラミナを験に接着させる。ついで、所望の幅のストリップを終シートからカッティングする。

明した。詳しい情報は、当業者がヨーロッパ特許出願公開ピアーA ~ 299,428号明細書を参照することにより得られる。本発明の装置は、より得られる。本発明の装置はにより得られる。本発明の接近体によりでするクロマトグラフィーイムリアッセにはかりである。対がはないで流りが対象物は、ついてで流りがはないでで流りがはないででが、対からないでででは、対グが出版をいる。シグナルは、同位は、対グが出版をいるとうに直接をいることをいる。これらの技術は、、すべて当該技術分野でよく知られている。

つぎに、実施例に基づいて本発明をさらに詳し く説明するが、本発明はこれらに限られるもので はない。

実施例し

フレキシコンから入手した溶媒ペースのアクリ ル酸接着テープ(PM100CM/V23/71 PMO)を用い、ニトロセルロース酸(シュライヒャー&シュエルから入手した孔径 5 ミクロンのもの)を両側でラミネートし、22℃、37℃および45℃で貯蔵した。程々の時間間隔で(0日、7日、14日、21日、28日、56日、84日、112日など)、ラミネートした酸 1~3 mmのストリップを試験溶液(0.1MトリスpH7.4、0.9%NaCJ、フェノールレッド)中に浸渍し、溶液フロントが5.4 cmの距離を移動するのに要する時間を制定することにより類の根水性を試験した。観水性の大きな額は、液体が5.4 cm移動するのに要する時間が短い。第4図の結果は、すべてのラミネート腺が経時的に観水性が低下したこと、および貯蔵温度を高めると観水性の喪失の起こる速度が増大することを示している。

実施例2

フレキシコンから入手した溶媒ペースのアクリル酸核着(V 2 3)テープであるPM100CM/V 2 3/71PMOおよびPM150C/V 2 3/ポリSC9、およびアドヒーシブ・リサーチか

168日後でも親水性が低下しなかった。PMI ·0 0 CM/V 2 3 / 7 1 PMOでラミネートした 贈は、約140日後に約2の係数で超水性が低下 した。PM150C/V23/ポリSC9でラミ ネートした膜は親水性の低下が最も若しく、わず! か35日後に2.7の係数で低下した。このデー タは、海媒ベースの接着剤が、ラミネート膜に疎 水性を引き起こし得ることを示している。この系 におけるリリースライナーは、使用時に接着剤層 に残留する溶媒の量に影響を与えるという役割を 果たしている。非透過性のポリエステルリリース ライナーであるポリSC9の方が透過性の低ライ ナーである71PMOよりも、接着剤暦中に保持 される溶似の量が多いことが予想される。また、 所望の親水性の性質を損なうことなく、水ベース の接着剤を用いて膜をラミネートすることができ 8.

実施例 9

フレキシコンPM150C/V23/ポリSC 9 溶媒ペースアクリル酸接着テープを用い、実施 ら人手した水ベースのアクリル散接着(AS 7 3) テープであるAR 7 2 7 9 / AS 7 3 を用い、ニトロセルロース版(実施例1 と同様)を両側でラミネートした。 2 程のフレキシコンテープの主要な恋いは、リリースライナー 7 1 PMOが紙リリースライナーであるのに対してポリS C 9 はポリエステルリリースライナーであることである。 AR 7 2 7 9 / AS 7 3 はポリエステルリリースライナーを有する。これら数を3 7 ℃でインキュベートし、実施例1 に配敵のようにして試験した。その結果は、下配の通りである。

3.7 ℃にて特定の日飲貯蔵した後で 5.4 <u>校替剤</u> cxストリップを移動する毛管時間(分)

0 7 14 21 28 85 56 84 112 140日 * 1 4.8 7.7 6.6 6.8 6.6 n/a 7.2 8.1 9.1 9.3 * 2 5.9 9.3 12.6 12.6 9.7 16.2 * 3 6.1 5.3 5.0 6.2 5.8 n/a 5.6 5.7 6.0 6.3 (注)* 1:フレキシコン 7 1 PMO

*2:フレキシコンポリS C 9 *3:AR7279/AS73

AR7279/AS73でラミネートした似は、

例1に記載のようにして二トロセルロース膜をラミネートし試験した。得られた結果は、この物質で膜をラミネートした後45℃でインキュペートすると観水性の概なわれ方が最も大きいことを示していた。

37℃にて特定の日数貯蔵した後で5.4 接着剤 cxストリップを移動する毛管時間(分)

0 7 14 21 28 56 84 112 140 168日 * 1 4.1 5.9 6.5 6.6 7.2 8.2 8.9 9.2 11.5 11.9 * 2 3.6 10.0 10.4 12.6 12.3 (注)* 1:フレキシコン7 1 PMO

* 2:フレキシコンポリSC9

<u>実施例 4</u>·

ニトロセルロース膜を単一の界面活性剤(下配参照)の溶液中に浸液し、核膜を核溶液で完全に 温調させることにより、核膜に核単一の界面活性 剤を含浸させた。この膜を5~10秒後に溶液から取り、低用クリップで吊し、蜜温条件にて2~ 20時間乾燥させた。得られた腹を下配のように して試験した。抗HCG抗体の溶液(1.249/xt) を細い毛細管[マイクロMLチュービング(Micro

ML tubing)、エルムハースト(Elaburat)、N Y]を通して 0,05 xQ/分の流速にてポンプで流 し、蚊チューピングを放表面を検切って0.5イ ンチ/砂の速度で移動させることにより、放落液 を放腹の狭いゾーン中に適用した。この膜の狭い ゾーン中に固定化された抗体は、捕捉郁位を形成 する。この膜をストリップにカッティングし、H CGに結合するセレン結合体を用いてイムノクロ マトグラフィーを行った(ヨーロッパ特許出願公 開EP-A-229,428号明細書参照)。抗体 が膜へ結合することに及ぼす各界面活性剤の影響 は、50mIUのHCG尿素を用いてイムノクロ マトグラフィーを行ったときの袋捕捉郎位に結合 したセレン結合体の相対量により評価した。この 試験におけるシグナルの減少は、界面活性剤のブ ロッキング作用により引き起こされたニトロセル ロース抗体結合能の喪失と解釈した。

<u>工程 A</u>

下紀界面活性剤(特に断らない限り水から)のそれぞれを1%(v/v)の濃度で用い、上記のように

た(このことは、上紀で説明したように、腹の観水性が低下したことを意味するものとされる)。 工程 C

上紀工程Bに記載のようにしてニトロセルロース酸を処理し試験したが、毛管速度を増大させるために界面活性剤溶液に 0.5% グリセロールを加えた。得られた酸は、イムノクロマトグラフィーの間にシグナルの展開で減少がみられなかった(しかし、叙水性に対する影響については実施例5を参照のこと)。

工程D

下紀界面活性剤(イソプロパノール溶液から)の それぞれを1%(*/v)の濃度で用い、上記のよう にしてニトロセルロース膜を処理し、試験した: ドデシルトリメチルアンモニウムプロマイド、セ チルトリメチルエチルアンモニウムプロマイド、 ヘキサデシルトリメチルアンモニウムプロマイド、 およびスルホニル(Surfonyl)104PA。得ら れた酸は、イムノクロマトグラフィーの間にシゲ ナルの段間で減少がみられなかった(しかし、銀 してニトロセルロース版を処理し、試験した:トリトンX 1 0 0、トリトンX 4 0 5、プルロニック(Pluronic)F 6 8、プルロニックし6 2 F、プルロニックし1 0 1、ツイーン8 0、ツイーン2 0、Brij 3 5、マッカネート(Mackanate)DC3 0、CHAPS、およびジオクチルスルホサクシネート(イソプロパノールから)。各場合において、界面活性剤処理した酸では、イムノクロマトグラフィーの間にシグナルの展開に減少がみられた。

工程B

下紀界面活性剤(イソプロパノールから)のそれぞれを0.1%(v/v)の過度で用い、上紀のようにしてニトロセルロース腹を処理し、試験した:マッカネートDC30、セチルアルコール、ゾニル(Zonyl)FSO、ゾニルFSN、ゾニルFSP、ゾニルFSJ、およびプルロニックし101。これらの界面活性剤で処理した膜ではイムノクロマトグラフィーの間にングナルの展開に減少はみられなかったが、複の毛管速度は処理の結果減少し

水性に対する影響については実施例 5 を参照のこと)。

工程E

下紀界面活性剤(水溶液中)のそれぞれを用い、上紀のようにしてニトロセルロース膜を処理し、試験した:1%ペンタンスルホン酸、1%ヘブタンスルホン酸、1%ボデカンスルホン酸、0.1%ドデカンスルホン酸、0.1%ドデカンスルホン酸、0.1%ドデカンスルホン酸、0.1%ドデクル酸酸ナトリウム、および0.2%シアスタットしS。得られた膜は、イムノクロマトグラフィーの間にシグナルの展開で減少がみられなかった。

実施例 5

実施例4工程でおよび工程Dに記載のようにして製造した数を、実施例3に記載のようにして試験した。フレキシコンPM150C/V23/ポリSC9でラミネートした結果、すべての順は観水性の性質が低下し、14日後に流速が使用不能な程遅くなりまたは変化した。これらの研究の目的においては、5.4cmのストリップに対して流

動時間が10分を越えるか、または流速の変化が 20%を越えるときは使用不能であると考えた。 ラミネートが使用不能であると決定した時点でこれらの研究を終えた。

<u>実施例 6</u>

実施例4工程Bに記載のようにして製造した模 を、実施例3に記載のようにして試験した。フレ キシコンPM150C/V23/ポリSC9でラ ミネートし45℃にて加速熟成(accelerated agi ag)した後、すべての顕は観水性の性質を保持し た。

4.5 ℃にて特定の日数貯蔵した後で5.4 接着剤 czストリップを移動する毛管時間(分)

	9	1	14	21	28日
ペンタンスルキン酸	4.1	5.5	5.4	5.6	5.6
ヘブ・タンスルキン酸	4.9	5.8	5.2	5.2	5.3
オラテンスをおり酸	5.1	5.6	5.4	5.6	5.7
デオンスルキン酸	5.7	6.4	8.0	6.3	6.2
ト゚テ゚ オンスルキン設	6.2	6.4	B . C	6.8	6.3
ドデシル硫酸	6.3	7.1	7.0	6.4	8.3
97 33 7}	5.5	6. 3	8.2		

このことは、これらの界面活性剤がニトロセル

1.4cm、分)

<u> 実施例 8</u>

有機溶媒ゴムベース接着剤(3M-#396)を 用いてニトロセルロース膜(S&S、5ミクロン) をラミネートし、37℃にて貯蔵し、毛管速度に ついて試験した。

特定の日数貯蔵した後で5.4 cmの 接着剤 ストリップを移動する毛管時間(分) <u>0 7 14 21 28日</u> 3M-8296 4.7 22.2 26.3 23.3 37.7 実施例 9

有機溶媒アクリル酸ベース接着剤(フレキシコンV95) を用いてニトロセルロース機をラミネートし、37℃にて 貯蔵し、毛管速度について試験した。

特定の日数貯蔵した後で 5.4 cmの接着剤 ストリップを移動する毛管時間(分) 0 1 14 21日 7レキソコンマ-95 5.0 8.7 9.3 10.3

<u> 突施例 1 0</u>

育機溶媒アクリル酸ベース接着剤(フレキシコンV17 0)を用いてニトロセルロース膜をラミネートし、37℃ にて貯蔵し、毛管速度について試験した。

特定の日散貯蔵した後で5.4 caの

特別 平3-120468 (13) ロースの抗体 合を妨害せず、また格様ペースの アクリル酸接替剤により引き起こされる観水性の 低下に対する低抗性を付与することを意味している。

实施例 7

イソプロパノールかまたは水中の1%シアスタットしSを用い、実施例1工程でに記載のようにしてニトロセルロース酸を処理および試験し、ついで実施例3に記載のようにして試験した。イソプロパノール溶波から処理した酸ではPM150℃/V23/ポリSC9でラミネートし熟成した後に親水性の性質が失われたが、水溶液から処理した酸では観水性の性質は失われなかった。

特定の日数貯蔵した後で

接登剤 特定の距離を移動する毛管時間

* 1 5.1 8.2 5.7 8.6 6.3 6.2 6.2 6.1 * 2 6.4 5.4 4.5

(5.4 cmに外押すると使用不能) (注)*1:水溶液からのシアスタット(5.4 cm、 分)

*2:イソプロパノールからのシアスタット(

然活性化接着剤(モノコート)を用いてニトロセルロース膜をラミネートし、37℃にで貯蔵し、 毛管速度について試験した。

特定の日飲貯蔵した後で5,4 cmの 接着剤 ストリップを移動する毛質時間(分).

<u>9</u> <u>7</u> <u>14</u> <u>210日</u> モ/コート 4.1 4.2 4.4 4.5

実施例12

ホットメルト接着剤を用い、ポリエステルに結合したポリエチレン履からなるニトロセルロースをラミネートした。ホットメルト接着剤は、溶験温度が65~90℃の100%固形分からなる熱可塑性の接着剤である。このラミネート手順では、疎水性の有機溶媒が結合層から数中へ移動する機会がないので、数の流速に影響を与えることはない

支施例 1 3

水ベースのカゼイン接着剤を用い、ポリエステル支持体に結合した粘性カゼイン溶液圏からなるニトロセルロースをラミネートした。そのような物質は、水中の20%カゼイン溶液の薄層をポリエステルに適用し、最終義度が70~90%になるまで薄層から水を蒸発させることにより製造する。この接着性物質を用いてラミネートした。 は、接着剤から膜へ水が移動することにより製の水和の配合が増大するので、膜の観水性の性質が低下することはない。

契施例 1 4

水ベースのポリビニルピロリドン(PVP)接着 剤を用い、ポリエステル支持体に結合した粘性P VP解液からなるニトロセルロースをラミネート した。そのような物質は、20~30%(**/v)P VP(分子量3.000~5.000)の薄層をポリ エステルに週用し、最終濃度が70~90%(**/v)になるまで設置から水を蒸発させることにより 製造する。この物質を用いてラミネートした場合 も、実施例13に記載したのと同じ理由で、膜の

させた。このシートからカッティングしたストリップを、37℃で貯蔵したポリSC-9ラミネートを用い上紀実施例3および4と同様に試験した。未処理コントロールおよび0.1%および0.2%処理試料からのシグナルは良好であった。0.3%および0.4%処理試料からのシグナルは普遍であった。0.5%処理試料からのシグナルは不良であった。根水性の安定性は以下の通りであった。

	37℃	にて特定の) 日敷貯蔵	した後で5
4729+1	CEスト	リップを目	多動する毛	管時間(分)
過度	0	5	7_	14日
0,1%	6,8	12.7	12.0	12.2
0.2%	5.5	6.3	6.3	6.2
0.3%	4.3	5.3	5.3	5.2
0.4%	4.8	4.7	4.7	4.4
0.5%	4.8	4.6	4.8	4.6
実施例17				-

ポリピニリデンジフルオライド(PVDF)膜(2.0ミクロン)をミリポアから入手した。この物質は、ミリポアの観水性デュラポア(Durapore)物

根水性の性質が低下することはない。

実施列15

ポリ酢酸ビニル(PVA)粒子の水性乳酸液から 製造した接着剤を用い、ニトロセルロースをラミ ネートした。PVA粒子(直径1~50ミクロン) の70%固形分水溶液を0.5%ドデシル碳酸ナ トリウム安定化界面活性剤とともに酵暦としてポ リエステル支持体に適用し、最終濃度が90~9 9%固形分になるまで水を蒸発させる。この物質 を用いてラミネートした場合も、実施例13に記 載したのと同じ理由で、腹の観水性の性質が低下 することはない。

実施例 1 6

紹 7.3 インチのニトロセルロース 総物を、下 記義度のシアスタットし Sの幾つかの溶液の一つ の浴中を 0.5 フィート/分にて引っ張って移動 させた: 0.1、0.2、0.3、0.4 および 0.5 %(*/*)。浸漬路の長さは約3~4 インチであり、 滞留時間は 3 0~4 0 秒であった。ついで、この 総物を 6 0 ℃の乾燥トンネル中で約1 0 分間乾燥

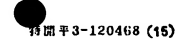
質の疎水性前駆体である。入手したままの裏は水 溶液で温潤することができなかったので、抗体試 薬を都合よく膜に適用することができない。 観水 性デュラポアのタンパク質結合は非常に低かった ので、抗体試薬を吸着により固定化するには有用 でない。

実施例18

疎水性PVDF酸(2.0ミクロン)に1%(e/v)
ブルロニックし101溶液を含浸させ、乾燥させ
た。得られた酸は抗HCG抗体の水溶液で湿漉さ
せることができたが、抗HCGセレン結合体を5
00≈1U分析対象物濃度で用いたイムノクロマ
トグラフィーを10分間行ってもシグナルの展開
はみられなかった。おそらく、界面活性剤により
湿潤が可能となったが、タンパク質の結合がブロックされたものと思われる。

実施例19

球水性PVDF級(2.0ミクロン)に6.7%(w /v)シアスタットしS溶液を含浸させ、乾燥させた。得られた額に抗HCG抗体(3.3 mg/mg、1



μℓ)を適用し、抗HCGセレン結合体および 5 0 0 m l U HCG屎試料を用いてイムノクロマトグラフィーを行った。その結果、ニトロセルロース 図を用いて観察した場合と何等のシグナルの展開が示された。

実施例20

PVDF版をイソプロパノール中に浸渍させ、 技験を完全に混澗させる。洗浄水を数回交換しな がら上記温視校を水浴中に浸渍させることにより、 イソプロパノールを洗い出す。ついで、鉄度をド イド構造中に拡散するのに充分な時間、鉄度をド デシル破散ナトリウム(SDS)界面活性剤の5% (●/v)水溶液中に浸渍することにより、鉄版にS DS界面活性剤を含浸させる。得られた5% S水溶液含浸渍を浴から取り、乾燥させる。タン パク質のPVDFへの結合がニトロセルロースの 場合と同様であると仮定すると、この額はは容易に 温潤することができるであろう。これが、水に可溶 であるがイソプロパノールのような有機溶媒には 不裕である界面活性剤を疎水性PVDF膜中に導 人する一般的手段である。

4.図面の簡単な説明

第1図は、片面でラミネートする本発明の多孔 質駁の模式図である。

第2図は、両面でラミネートする本発明の多孔 質点の模式図である。

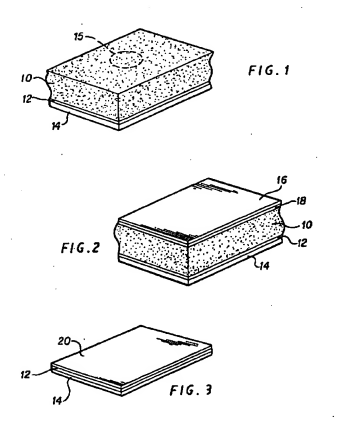
第3図は、多孔質版に適用する前のラミナ層を 示す模式図である。

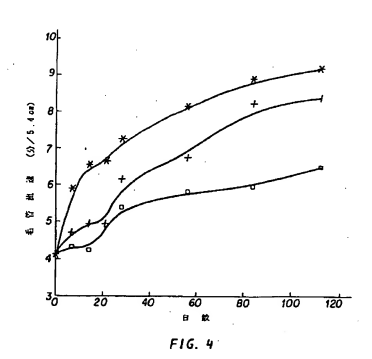
第4図は、ラミネート前の熟成後の観水性の減少を示すグラフである。

(主要符号の説明)

10:多孔質験、12、18:接着利潤、14: 支持体、16:第二の支持体

特許出願人 アポット・ラボラトリーズ 代 理 人 弁理士 青 山 葆ほか1名





特閒平3-120468 (16)

第1頁の続き	· .	·
②分発明 者	ドナルド・アーピン・	アメリカ合衆国イリノイ 60031、ガーニー、パイン・グ
	ステインブソン	ローブ 573番
700発明者	ドロシー・ザクラ	アメリカ合衆国イリノイ 60030、グレイスレイク、ポニ
•		ー・プラエ 285番
伊尔 発明者	ピーター・ザウン	アメリカ合衆国イリノイ 60048、リパテイビル、オー
		ク・レーン、ポックス 154、ルート・ナンパー 1